



EC CERTIFICATE

Full Quality Assurance System

Certificate No.: 9805-2017-CE-KOR-NA-PS Rev. 6.0 Project No.: PRJC-558665-2017-MSL-KOR Valid Until: 27 May 2024

This is to certify that the quality system of:

CU Medical Systems, Inc.

130-1, Donghwagongdan-ro, Munmak-eup, Wonju-si, Gangwon-do, Republic of Korea

For design, production and final product inspection/testing of:

Defibrillator, Defibrillator/monitor with defibrillation electrodes, and Ambulatory electrocardiogram system.

Has been assessed with respect to:

The conformity assessment procedure described in Annex II excluding section 4 of Council Directive 93/42/EEC on Medical Devices, as amended

and found to comply

Further details of the product(s) and conditions for certification are given overleaf.

Place and date:
Høvik, 13 April 2021

For the issuing office:
**Notified Body 2460
DNV Product Assurance AS**



Mariann Jeremiassen
Principal Assessor

Notice: The Certificate is subject to terms and conditions as set out in the Certification Agreement. Failure to comply may render this Certificate invalid.

NOTIFIED BODY 2460: DNV Product Assurance AS, Veritasveien 3, 1363 Høvik, Norway, Tel +47 67 57 88 00, www.dnv.com

ICP-4-5-11-MDD-f2, rev.0

Jurisdiction

Application of Council Directive 93/42/EEC of 14 June 1993, adopted as “Forskrift om Medisinsk Utstyr” by the Norwegian Ministry of Health and Care Services.

Certificate history:

Revision	Description	Issue Date
0.0	Replace the Nemko certificate EU1110405 (NB0470) following the transfer of Notified Body functions to DNV GL NEMKO Presafe AS (NB 2460) issued after re-certification	05 July 2017
1.0	Model added	02 July 2018
2.0	Pediatric Defibrillation Electrode added	17 May 2019
3.0	Certificate no. 10770-2017-CE-KOR-NA-PS has been merged after the recertification audit completed	14 January 2020
4.0	Scope Extension for model added (CU-SPR, CU-SPX)	26 March 2020
5.0	Recertification	07 August 2020
6.0	Scope Extension for new product added - Ambulatory electrocardiogram system: EL1S (in bold)	13 April 2021

Products covered by this Certificate:

Product Description	Product Name	Class
Defibrillator	<ul style="list-style-type: none"> ▪ CU-SP1 ▪ CU-SP1 PLUS ▪ NF1201 ▪ NF1200 ▪ NFK200 ▪ CU-SP1 AUTO ▪ CU-SPR ▪ CU-SPX 	IIb
Defibrillator/monitor	<ul style="list-style-type: none"> ▪ CU-HD1 ▪ CU-SP2 	IIb
Pediatric Defibrillation Electrode	<ul style="list-style-type: none"> ▪ CUA0512P ▪ CUA0711P ▪ CUA0809PA 	IIb

	<ul style="list-style-type: none"> ▪ CUA1102S 	
Defibrillation Electrode	<ul style="list-style-type: none"> ▪ CUA0508O ▪ CUA0512F ▪ CUA0903PF ▪ CUA1007S ▪ CUA1904S 	IIb
Ambulatory electrocardiogram system	<ul style="list-style-type: none"> ▪ EL1S 	IIa

The complete list of devices is filed with the Notified Body

Sites covered by this certificate

Site Name	Address
CU Medical Systems, Inc.	130-1, Donghwagongdan-ro, Munmak-eup, Wonju-si, Gangwon-do, Republic of Korea

EU Representative

Medical Device Safety Service, GmbH, Schiffgraben 41, 30175 Hannover, Germany

Terms and conditions

The certificate is subject to the following terms and conditions:

- Any producer (see 2001/95/EC for a precise definition) is liable for damage caused by a defect in his product(s), in accordance with directive 85/374/EEC, as amended, concerning liability of defective products.
- The certificate is only valid for the products and/or manufacturing premises listed above.
- The Manufacturer shall fulfil the obligations arising out of the quality system as approved and uphold it so that it remains adequate and efficient.
- The Manufacturer shall inform the Notified Body of any intended updating of the quality system and the Notified Body will assess the changes and decide if the certificate remains valid.
- Periodical audits will be held, in order to verify that the Manufacturer maintains and applies the quality system. the Notified Body reserves the right, on a spot basis or based on suspicion, to pay unannounced visits.

The following may render this Certificate invalid:

- Changes in the quality system affecting production.
- Periodical audits not held within the allowed time window.

Conformity declaration and marking of product

When meeting with the terms and conditions above, the producer may draw up an EC declaration of conformity and legally affix the CE mark followed by the Notified Body identification number.

End of Certificate

Tłumaczenie z języka angielskiego

**Certyfikat zgodności EC
System Pełnego Zapewnienia Jakości**

Numer certyfikatu: 9805-2017-CE-KOR-NA-PS Rev. 6.0

Numer projektu: PRJC-558665-2017-MSL-KOR

Ważny do: 27 maj 2024

Jest to certyfikat jakości dla:

CU Medical Systems, Inc.

130-1, Donghwagongdan-ro, Munmak-eup, Wonju-si, Gangwon-do, Republic of Korea

W zakresie projektowania, produkcji i kontroli testowania produktów końcowych:

defibrylator, defibrylator/monitor z elektrodami defibrylacyjnymi oraz system elektrokardiogramu ambulatoryjnego.

W odniesieniu do:

PROCEDURY OCENY ZGODNOŚCI OPISANĄ W
ZAŁĄCZNIKU II Z WYŁĄCZENIEM SEKCJI 4 DYREKTYWY
93/42/EC RADY W SPRAWIE WYROBÓW MEDYCZNYCH, Z PÓŹNIEJSZYMI ZMIANAMI

Uznane za zgodne.

Dalsze szczegóły dotyczące produktu(-ów) i warunków certyfikacji znajdują się na odwrocie.

Miejsce i data:

Høvik, 13 kwiecień 2021

Nieczytelny podpis

Mariann Jeremiassen

Uwaga certyfikat podlega warunkom określonym w umowie certyfikacji. niezgodność może spowodować nieważność tego certyfikatu.

W stopce adres

Jurysdykcja

Zastosowanie dyrektywy 93/42 /EEC z dnia 14 czerwca 1993 r., Zatwierdzonej przez norweskie Ministerstwo Zdrowia i Opieki jako "Forskrift for Medisinsk Utstyr".

Historia certyfikatu:

Rewizja	Opis	Data wydania
0.0	Zastąpienie certyfikatu Nemko EU1110405 (NB0470) po przeniesieniu funkcji jednostki notyfikowanej do DNV GL NEMKO Presafe AS (NB 2460) wydane po ponownej certyfikacji	05 Lipca 2017
1.0	Dodany model	02 Lipca 2018
2.0	Dodanie elektrody do defibrylacji pediatrycznej (pogrubioną czcionką)	17 Maja 2019
3.0	Certyfikat nr. 10770-2017-CE-KOR-NA-PS został połączony po zakończeniu audytu recertyfikacyjnego	14 Stycznia 2020
4.0	Przedłużenie zakresu dla modelu dodanego (CU-SPR, CU-SPX)	26 marca 2020
5.0	Recertyfikacja	07 Sierpnia 2020
6.0	Rozszerzenie zakresu dla nowo dodanego produktu - Ambulatoryjny system elektrokardiograficzny: ELIS	13 Kwietnia 2021

Produkty objęte Certyfikatem:

Opis produktu	Nazwa Modelu	Klasa
Defibrylator	CU-SP1 CU-SP1 PLUS NF1201 NF1200 NFK200 CU-SP1 AUTO CU- SPR CU-SPX	IIb
Defibrylator/monitor	CU-HD1 CU-SP2	IIb
Elektrody defibrylacyjne pediatryczne	CUA0512P, CUA0711P, CUA0809PA CUA1102S	IIb
Elektrody defibrylacyjne	CUA0508O CUA0512F CUA0903PF CUA1007S CUA1904S	IIb
System ambulatoryjnego elektrokardiogramu	ELIS	IIa

Kompletny wykaz urządzeń jest przekazywany jednostce notyfikowanej.

Miejsca objęte niniejszym świadectwem

Nazwa miejsca	Adres
CU Medical Systems, Inc.	130-1 v, Donghwagongdan-ro, Munmak-eup, Wonju-si, Gangwon-do, Republic of Korea

Przedstawiciel w UE

Medical Device Safety Service, GmbH Schiffgraben 41, 30175 Hannover, Germany

Warunki i zasady

Certyfikat podlega następującym warunkom:

- Każdy producent (dokładna definicja znajduje się w dokumencie 2001/95/WE) ponosi odpowiedzialność za szkody spowodowane przez wadę swojego produktu. produkt(y), zgodnie z dyrektywą 85/374/EWG, z późniejszymi zmianami, dotyczącą odpowiedzialności za produkty wadliwe produkty.
- Świadczenie jest ważne tylko dla produktów i/lub zakładów produkcyjnych wymienionych powyżej.
- Producent wypełnia zobowiązania wynikające z zatwierdzonego systemu jakości i utrzymuje w mocy tak, aby pozostawała odpowiednia i efektywna.
- Producent informuje Presafe o wszelkich zamierzonych aktualizacjach systemu jakości, a Presafe będzie ocenić zmiany i zdecydować, czy certyfikat pozostaje ważny.
- Przeprowadzane będą okresowe audyty w celu sprawdzenia, czy Producent utrzymuje i stosuje certyfikat system jakości. Presafe zastrzega sobie prawo, na zasadzie wyrwykowej lub w oparciu o podejrzenia, niezapowiedzianej wizyty.

Poniższe informacje mogą spowodować unieważnienie niniejszego certyfikatu:

- Zmiany w systemie jakości wpływające na produkcję.
- Kontrole okresowe nie odbywają się w dozwolonym okresie czasu.

Deklaracja zgodności i oznakowanie wyrobu

Spełniając powyższe warunki, producent może sporządzić deklarację CE dotyczącą i legalnie umieszczać znak CE, po którym następuje numer identyfikacyjny jednostki notyfikowanej Presafe.

Koniec certyfikatu